PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Integnationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C08J 5/22, C08L 71/00, 81/06, H01M 8/10, 8/02, B01D 71/80, 71/68

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 99/54389

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

28. Oktober 1999 (28.10.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/02756

(22) Internationales Anmeldedatum:

16. April 1999 (16.04.99)

(30) Prioritätsdaten:

198 17 376.8

18. April 1998 (18.04.98)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): UNI-VERSITÄT STUTTGART [DE/DE]; Lehrstuhl und Institut für Chemische Verfahrenstechnik, Böblinger Strasse 72, D-70199 Stuttgart (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KERRES, Jochen [DE/DE]; Werner-Voss-Weg 12, D-70619 Stuttgart (DE). CUI, Wei [DE/DE]; Allmandring 16a/18, D-70569 Stuttgart (DE).
- (74) Anwälte: JÖNSSON, Hans-Peter usw.; von Kreisler Selting Werner, Deichmannhaus am Dom, D-50667 Köln (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

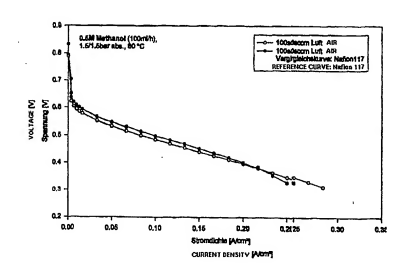
Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: ACID-BASE POLYMER BLENDS AND THEIR USE IN MEMBRANE PROCESSES

(54) Bezeichnung: SÄURE-BASE-POLYMERBLENDS UND IHRE VERWENDUNG IN MEMBRANPROZESSEN

(57) Abstract

The invention relates to polymer blends and polymer blend membranes consisting of a polymer sulfonic acid and a polymer containing primary, secondary or tertiary amino groups, which are produced by premixing the sulfonic acid salt with the polymer containing primary, secondary or tertiary amino groups. The invention also relates to the use of polymer blend membranes in membrane fuel cells, polymer electrolytic membrane fuel cells (PEFC) or direct methanol fuel cells (DMFC), in membrane electrolysis, in aqueous or water-free electrodialysis, in diffusion dialysis, separation under perstraction conditions of alkenes from alkene/alkane mixtures (the membranes are present here in the form of SO₃Ag, wherein the Ag+ reversibly complexes the alkene (facilitated transport)) in separation by pervaporation of water from mixtures of water/organic matter or in gas separation.



(57) Zusammenfassung

Gegenstand der Erfindung sind Polymerblends und Polymerblendmembranen, die aus einer polymeren Sulfonsäure und einem primäre, sekundäre oder tertiäre Aminogruppen enthaltenden Polymer bestehen, die durch Vormischen des polymeren Sulfonsäuresalzes mit dem primäre, sekundäre oder tertiäre Aminogruppen enthaltenden Polymer hergestellt werden. Des weiteren ist Gegenstand dieser Erfindung der Einsatz von Polymerblendmembranen in Membranbrennstoffzellen, Polymerelektrolytmembranbrennstoffzellen (PEFC) oder Direktmethanolbrennstoffzellen (DMFC), in der Membranelektrolyse, in der wässrigen oder wasserfreien Elektrodialyse, in der perstraktiven Abtrennung von Alkenen aus Alken/Alkanmischungen (die Membranen sind hier in der SO₃Ag-Form, Wasser/Organika-Mischungen oder in der Gastrennung.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL AM AT AU AZ BA BB BE BF BG BJ BR CA CF CG CII CI CM CN	Albanien Armenien Österreich Australien Aserbaidschan Busnien-Herzegowina Barbados Belgien Burkina Faso Bulgarien Benin Brasilien Belarus Kanada Zentralafrikanische Republik Kongo Schweiz Côte d'Ivoire Kamerun China	ES FI FR GA GB GE GII GN GR HU IE IL IS IT JP KE KG KP	Spanien Finnland Frankreich Gabun Vereinigtes Königreich Georgien Ghana Guinea Griechenland Ungarn Irland Israel Island Italien Japan Kenia Kirgisistan Demokratische Volksrepublik Korea	LS LT LU LV MC MD MG MK MN MR NN NR NO NZ PL	Lesotho Litauen Luxemburg Lettland Monaco Republik Moldau Madagaskar Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien Mali Mongolei Mauretanien Malawi Mexiko Niger Niederlande Norwegen Neuseeland Polen	SI SK SN SZ TD TG TJ TM TR TT UA UG US VN YU ZW	Slowenien Slowakei Senegal Swasiland Tschad Togo Tadschikistan Turkmenistan Türkei Trinidad und Tobago Ukraine Uganda Vereinigte Staaten von Amerika Usbekistan Vietnam Jugoslawien Zimbabwe
CI CM	Schweiz Côte d'Ivoire Kamerun	KG KP	Kirgisistan Demokratische Volksrepublik Korea	NO NZ	Norwegen Neuseeland	YU	Jugoslawien

SÄURE-BASE-POLYMERBLENDS UND IHRE VERWENDUNG IN MEMBRANPROZESSEN

5

10

15

20

25

30

Gegenstand der Erfindung sind Polymerblends und Polymerblendmembranen, die aus einer polymeren Sulfonsäure und einem primäre, sekundäre oder tertiäre Aminogruppen enthaltenden Polymer bestehen, die durch Vermischen des polymeren Sulfonsäuresalzes mit dem primäre, sekundäre oder tertiäre Aminogruppen enthaltenden Polymer hergestellt werden. Desweiteren ist Gegenstand dieser Erfindung der Einsatz von Polymerblendmembranen in Membranbrennstoffzellen, Polymerelektrolyt-membranbrennstoffzellen (PEFC) oder Direktmethanolbrennstoffzellen (DMFC), in der Membranelektrolyse, in der wässrigen oder wasserfreien Elektrodialyse, in der Diffusionsdialyse, in der perstraktiven Abtrennung von Alkenen aus Alken/Alkanmischungen (die Membranen sind hier in der SO3Ag-Form, wobei das Ag⁺ das Alken reversibel komplexiert (-> erleichterter Transport)), in der pervaporativen Abtrennung von Wasser aus Wasser/Organika-Mischungen oder in der Gastrennung.

Eine Schlüssel-Kostenkomponente der PEM-Brennstoffzelle ist die protonenleitende Membran. Das bislang kommerziell verfügbare perfluorierte Ionomer Nafion® (Grot, W. G.: Perfluorinated Ion-Exchange Polymers and Their Use in Research and Industry, Macromolecular Symposia, 82, 161-172 (1994)) erfüllt die Anforderungen an die chemische Stabilität, die man an Membranen im Einsatz in PEM-Brennstoffzellen stellen muß (Ledjeff, K.; Heinzel, A.; Mahlendorf, F.; Peinecke, V.: Die reversible Membran-Brennstoffzelle, Dechema-Monographien Band 128, VCH Verlagsgesellschaft, 103-118 (1993)). Jedoch weist es diverse Nachteile auf, die die Suche nach Alternativmaterialien notwendig machen:

Es ist sehr teuer (DM 1400.-/m²). Das sehr komplexe Herstellverfahren beinhaltet hochtoxische Zwischenstufen (siehe Grot, W.G.). Die Umweltverträglichkeit von Nafion® ist kritisch zu bewerten: als perfluoriertes Polymer ist es schwer abbaubar. Die Recyclierbarkeit von Nafion® ist fraglich.

Bei Versuchen der Anwendung von Nafion® in Direktmethanol-Brennstoffzellen

(DMFC) wurde festgestellt, daß es besonders bei Verwendung von reinem Methanol eine sehr hohe Methanol-Permeabilität aufweist (Surampudi, S., Narayanan, S. R.; Vamos, E.; Frank, H.; Halpert, G.; LaConti, A.; Kosek, J.; Surya Prakash, G. K.; Olah, G. A.:Advances in direct oxidation methanol fuel cells J. Power Sources, 47, 377-385 (1994)) was die Energieeffizienz der DMFC durch Mischpotentialbildung stark verschlechtert.

5

30

Teilfluorierte Ionomere befinden sich zur Zeit im Forschungsstadium. An dieser Stelle sind Arbeiten von G. G. Scherer (Scherer, G. G.: Polymer Membranes for Fuel Cells Ber. Bunsenges. Phys. Chem. 94, 1008-1014 (1990)); (Scherer, G. G.; 10 Büchi, F. N.; Gupta, B.; Rouilly, M.; Hauser, P. C; Chapiro, A.: Radiation Grafted and Sulfonated (FEP-g-Polystyrene) - An Alternative to Perfluorinated Membranes for PEM Fuel Cells? Proceedings of the 27th Intersociety Energy Conversion Engineering Conference IECEC-92, San Diego, USA, Aug. 3-7, 3.419 - 3.424 (1992)); (Gupta, B.; Büchi, F. N; Scherer, G. G: Materials Research Aspects of 15 Organic Solid Proton Conductors Solid State Ionics 61, 213-218 (1993)) zu nennen, der in perfluorierten Polymerfolien mit y-Strahlung Radikale erzeugt und auf die gebildeten Radikale Styrol aufgepfropft hat. Die Polystyrolketten der gebildeten Perfluorpolymer-Polystyrol-IPN's (Interpenetrating Polymer Networks) wurden dann sulfoniert. Diese Polymermembranen zeigten bei der Anwendung in 20 PEM-Brennstoffzellen eine gute Performance. Das angewandte stellungsverfahren erscheint jedoch nicht geeignet zur Massenproduktion dieses Membrantyps. Die kanadische Firma Ballard hat eine teilfluorierte Protonenleitermembran aus sulfoniertem Poly(α, β, β -trifluorstyrol) (Wei, J.; Stone, C.; Steck, A. E.: Trifluorostyrene and substituted trifluorostyrene copolymeric 25 compositions and ion-exchange membranes formed therefrom WO 95/08581, Ballard Power Systems,) entwickelt. Nachteil dieser Membran ist ihr hoher Preis aufgrund des komplizierten Herstellungsverfahrens für das Monomer α,β,β -Trifluorstyrol (Livingston, D. I.; Kamath, P. M.; Corley, R. S.: Poly- α, β, β trifluorostyrene Journal of Polymer Science, 20, 485-490 (1956)) und aufgrund der schlechten Sulfonierbarkeit von Poly(α, β, β -trifluorstyrol).

3

In der Literatur finden sich einige Arbeiten zum Einsatz von Aryl-Hauptkettenpolymeren in PEM-Brennstoffzellen. Die wichtigsten Arbeiten sollen hier genannt werden:

5 Polybenzimidazol-Phosphorsäure

Membranen des Engineering-Thermoplasts Polybenzimidazol werden mit Phosphorsäure getränkt (Wainright, J. S.; Wang, J.-T.; Savinell, R. F.; Litt, M.; Moaddel, H.; Rogers, C.: Acid Doped Polybenzimidazoles, A New Polymer ElectrolyteThe Electochemical Society, Spring Meeting, San Francisco, May 22-27, Extended Abstracts, Vol. 94-1, 982-983 (1994)), wobei die Phosphorsäure als Protonenleiter fungiert. Die Phosphorsäuremoleküle werden durch Wasserstoffbrückenbindungen zum Polymer und durch Protonierung der Imidazol-Gruppierungen unter Bildung des Salzes H2PO4-+HNPolymer in der Membran gehalten. Bei diesen Membranen besteht jedoch die Gefahr, daß die Phosphorsäure allmählich mit dem in der Brennstoffzelle während des Betriebs gebildeten Wasser aus der Polybenzimidazol-Matrix ausgetragen wird, da das Verhältnis von Phosphorsäuremolekülen zu Imidazolgruppierungen in diesen Polymerblends etwa 3:1 beträgt.

20

10

15

Sulfoniertes Polyethersulfon

In einer Arbeit von Ledjeff (Nolte, R.; Ledjeff, K.; Bauer, M.; Mülhaupt, R.: Partially Sulfonated poly(arylene ether sulfone) - A Versatile Proton Conducting Membrane Material for Modern Energy Conversion Technologies Journal of Membrane Science 83, 211-220 (1993)) wird der Einsatz von vernetzten sulfonierten Polyethersulfon-Ionomeren, hergestellt durch elektrophile Sulfonierung von Polyethersulfon, als Protonenleiter in PEM-Brennstoffzellen vorgeschlagen. Jedoch wird in dieser Arbeit keine U/I-Kennlinie der vorgestellten Membran

4

präsentiert, was die Abschätzung der Eignung dieses lonomers für PEM-Brennstoffzellen schwierig macht.

Sulfoniertes PEEK

5

In der Patentliteratur findet sich eine Arbeit zum Einsatz von Membranen aus sulfonierten Polyetherketonen (PEEK) in PEM-Brennstoffzellen (Helmer-Metzmann, F.; Ledjeff, K.; Nolte, R., et al.: Polymerelektrolyt-Membran und Verfahren zu ihrer Herstellung EP 0 574 791 A2. Diese Polymere sollen eine gute Performance und chemische Stabilität in PEM-Brennstoffzellen aufweisen. Jedoch zeigen diese Membranen - insbesondere bei für die PEM-Brennstoffzelle notwendigen hohen Protonenleitfähigkeiten und damit Ionenaustauscherkapazitäten - hohe Quellungswerte, was die mechanischen Eigenschaften verschlechtert und damit die Lebensdauer in PEM-Brennstoffzellen verkürzt. Außerdem besteht insbesondere dann, wenn PEEK heterogen sulfoniert wird, die Gefahr, daß das Polymer partiell rekristallisiert (unmodifiziertes PEEK ist teilkristallin) und dadurch versprödet.

Sulfonierte Polyphenylene

20

25

Membranen, hergestellt aus in organischen Lösungsmitteln löslichen sulfonierten chemisch und thermisch stabilen Polyphenylenen als Alternativmaterialien für Nafion[®] zum Einsatz in PEFC werden vorgeschlagen von Matejcek, L.; Nolte, R.; Heinzel, A.; Ledjeff, K.; Zerfass, T.; Mülhaupt, R.; Frey, H.: Die Membranbrennstoffzelle: Untersuchungen an Membran/Elektrodeneinheiten Jahrestagung 1995 der Fachgruppe Angewandte Elektrochemie der GDCh, Duisburg, 27. - 29. Sept. 1995, Abstract Poster Nr. 20 (1995). Jedoch sind bisher mit diesen Membranen noch keine Untersuchungen in PEFC's bekannt geworden.

30

WO 99/54389

5

10

15

20

25

30

In (Miyatake, K.; Iyotani, H.; Yamamoto, K.; Tsuchida, E.: Synthesis of Poly(phenylene sulfide sulfonic acid) via Poly(sulfonium cation) as a Thermostable Proton-Conducting Polymer Macromolecules 1996, 29, 6969-6971 (1996)) ist die Herstellung eines chemisch und thermisch stabilen sulfonierten Polyphenylensulfids via Polysulfoniumkation-Zwischenstufe beschrieben. Der Nachteil des Herstellungsverfahrens ist, daß es relativ kompliziert und damit teuer ist.

5

PCT/EP99/02756

Säure-Base-Polymer-Blends auf Basis von Vinylpolymeren sind in der einschlägigen Literatur häufig beschrieben (Bazuin, C. G.: lonomers (Compatibilization of Blends), in: Polymeric Materials Encyclopedia (Ed.-in-Chief J. C. Salomone), Vol. 5 (H-L), CRC Press (Boca Raton, New York, London, Tokyo) 3454-3460 (1996)), z. B. solche Säure-Base-Blends, die aus Poly(meth)acrylaten als Säurekomponente und Polyvinylpyridiniumsalzen als basischer Komponente zusammengesetzt sind (Zhang, X.; Eisenberg, A.: NMR and Dynamic Mechanical Studies of Miscibility Enhancement via Ionic Interactions in Polystyrene/poly(ethyl Acrylate) Blends J. Polym. Sci.: Part B: Polymer Physics, 28, 1841-1857 (1990)). Diese Säure-Base-Blends wurden z. B. hinsichtlich Verträglichkeit der sauren mit der basischen Blendkomponente untersucht. Praktische Anwendungen dieser Säure-Base-Polymerblends sind bisher nicht bekanntgeworden.

Wie oben ausgeführt, ist die Bereitstellung chemisch stabiler lonomermembranen für Elektromembranprozesse, insbesondere für Membranbrennstoffzellen, ein wichtiges Forschungsgebiet. Die Ionomermembranen sollten dabei aus der Gruppe der Arylhauptkettenpolymermembranen ausgewählt sein, da diese Polymere, nächst den perfluorierten Polymeren die höchste chemische Stabilität aufweisen. Säure-Base-Blends, auf der Basis von PEEK sind Kerres, J.; Cui, W.; Wagner, N.; Schnurnberger, W.; Eigenberger, G.: A.7 Entwicklung von Membranen für die Elektrolyse und für Membranbrennstoffzellen Vortrag, "Jahreskolloquium 1997 des Sonderforschungsbereichs 270 - Energieträger Wasserstoff", 29. 9. 1997, Berichtsband S. 169-193 (1997); ISBN: 3-00-001796-8 Cui, W.; Kerres, J.; Eigenberger, G.: Development and Characterization of Ion-

WO 99/54389

10

15

20

25

Exchange Polymer Blend Membranes Poster, Euromembrane '97 "Progress in Membrane Science and Technology", University of Twente, 23. bis 27. 6. 1997, Abstracts S. 181 (1997). Die Polymerblends werden dabei durch Mischung von Poly(etheretherketonsulfonsäure) (PEEK SO₃H) und Poly(ethersulfon-orthosulfon-diamin) (PSU-NH₂) in einem dipolar-aprotischen Lösungsmittel nachfolgender Abdampfung des Lösungsmittels hergestellt. den Veröffentlichungen ist die Charakterisierung dieser speziellen Polymerblends hinsichtlich Ionenleitfähigkeit, Quellung, Permselektivität und thermischer Beständigkeit sowie die Anwendung einer dieser Membranen allein in der Elektrodialyse beschrieben. Mit dem beschriebenen Verfahren(Mischen der polymeren Sulfonsäure mit dem polymeren Amin) können nur solche Säure-Base-Blends hergestellt werden, die eine sehr schwach basische Aminokomponente aufweisen, wie es bei Poly(ethersulfon-ortho-sulfon-diamin) der Fall ist. Stärkere polymere Basen bilden nach Mischen mit der polymeren Sulfonsäure sofort einen unlöslichen Polyelektrolytkomplex.

Alle sulfonierten Arylpolymere zeigen grundsätzlich eine große Sprödigkeit bei Austrocknung, welche beispielsweise bei ihrem Einsatz in Brennstoffzellen bei Lastwechselvorgängen auftreten kann. Die Verringerung der Sprödigkeit der sulfonierten Arylpolymer-Ionomere ist somit ein vorrangiges Problem bei ihrer Weiterentwicklung für den Dauerbetrieb in PEM-Brennstoffzellen.

Die vorgenannte Aufgabe wird in einer ersten Ausführungsform durch ein Verfahren zur Herstellung von Ionenaustauschermembranen, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man Lösungen von polymeren Sulfonsäuresalzen der allgemeinen Formel

Polymer-SO₃X,

wobei X = 1-wertige Metallkationen, NH₄⁺, NH₃⁺, NH₂R₂⁺, NHR₃⁺, NR₄⁺, PyridinH⁺, R = beliebiger Alkyl- und/oder Arylrest mit primären, sekundären oder tertiären Stickstoff enthaltenden Polymeren in dipolar-aprotischen Lösungsmittel umsetzt

und die erhaltenen polymeren Sulfonsäuresalz-Base-Blends nach Lagerung bei 20 °C bis 100 °C in heißer verdünnter Mineralsäure nachbehandelt werden.

Bei den erfindungsgemäßen Polymerblendmembranen besteht mindestens die polymere Sulfonsäure beziehungsweise das Sulfonsäuresalz aus einem Arylhauptkettenpolymer (wie z. B. Polyethersulfon, Polyetherketon, Polyphenylenoxid...), wodurch eine hohe mechanische, chemische und thermische Stabilität der Polymerblends erhalten wird, was die erfindungsgemäßen Membranen zu einer preisgünstigen Alternative zu den bislang in PEFC und DMFC hauptsächlich verwendeten sehr teuren perfluorierten Ionomermembranen vom Nafion®-Typ macht.

Es wurde festgestellt, daß bei der Mischung einer polymeren Sulfonsäure, beispielsweise Poly(ethersulfonsulfonsäure) beziehungsweise einer Poly(etherketonsulfonsäuresalzes) der allgemeinen Formel I

20

25

5

10

15

Poly(ethersulfonsulfonsäure) PSU Udel® mit 2 Sulfonsäuregruppen pro Wiederholungseinheit; erhältlich nach Kerres, J.; Cui, W.; Reichle, S.: New sulfonated engineering polymers via the metalation route. I. Sulfonated poly(ethersulfone) (PSU Udel®) via metalation-sulfination-oxidation, Journal of Polymer Science, Part A: Polymer Chemistry 34, 2421-2438 (1996)) oder

Poly(etheretherketonsulfonsäure) der allgemeinen Formel II

8

Poly(etherketonsulfonsäure) mit 1 Sulfonsäuregruppe pro Wiederholungseinheit;
bergestellt nach Helmer-Metzmann et al. mit Poly(ethersulfon-ortho-sulfon-diamin)
der allgemeinen Formel III

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\$$

Poly(ethersulfon-ortho-sulfon-diamin) mit 2 primären Aminogruppen pro Wiederholungseinheit;

15

20

hergestellt nach Guiver, M. D.; Robertson, G. P.; Foley, S.: Chemical Modification of Polysulfones II: An Efficient Method for Introducing Primary Amine groups onto the aromatic chain Macromolecules 28, 7612-7621 (1995) ein Polymerblend entsteht, der sich überraschenderweise durch folgende Eigenschaften auszeichnet.

- (1) starke Verringerung der Sprödigkeit gegenüber der jeweiligen reinen polymeren Sulfonsäure;
- (2) wasserlösliche polymere Sulfonsäuren verlieren überraschenderweise nach dem Zusammenmischen mit der polymeren basischen Stickstoffverbindung ihre Wasserlöslichkeit aufgrund der Wechselwirkungen der Polymerketten der Blendkomponenten;

5

15

20

25

- (3) die Säure-Base-Blends, die mit wasserlöslichen polymeren Sulfonatsalzen oder Sulfonsäuren hergestellt wurden, weisen überraschend hohe Ionenaustauscherkapazitäten von bis zu 2,7 meg SO3H/g Polymer auf (sulfonierte Polymere dieser Kapazität sind normalerweise sehr gut wasserlöslich), was zu extrem niedrigen elektrischen Widerständen führt (Beispiel: 11), $R_a^{H^+}=0.05 \, \Omega \, cm^2$, $R_{SD}^{H^+}=5.88 \, \Omega \, cm$);
- (4) die Säure-Base-Blends weisen überraschenderweise eine gegenüber 10 Nafion® um den Faktor 60 bis 250 verringerte Methanol-Permeabilität auf, was ihre Anwendung in DMFC vorteilhaft machen dürfte;
 - (5) die Säure-Base-Blends zeigen überraschenderweise eine hervorragende Performance in H2-PEFC und DMFC.

Wie vorstehend beschrieben, fällt aus Lösungen von sehr schwachen polymeren Basen wie Poly(ethersulfon-ortho-sulfon-diamin) in dipolar-aprotischen Lösungsmitteln wie N-Methylpyrrolidinon (NMP), N,N-Dimethylacetamid (DMAc), N,N-Dimethylformamid (DMF) oder Dimethylsulfoxid (DMSO) beim Zusammenmischen mit polymeren Sulfonsäuren kein Polyelektrolytkomplex aus. Setzt man jedoch eine stärkere polymere Base ein, fällt beim Zusammenmischen der Lösung dieser Base in dipolar-aprotischen Lösungsmitteln mit einer Lösung der polymeren Sulfonsäure in dipolar-aprotischen Lösungsmitteln durch Bildung des Polysalzes ein Polyelektrolytkomplex aus. Ein Beispiel für eine polymere Base, die mit polymeren Sulfonsäuren Polyelektrolytkomplexe bildet ist Poly(4-vinylpyridin). Die Polyelektrolytbildungsreaktion ist die folgende:

Es wurde nun überraschend festgestellt, daß sich aus dem Zusammenmischen von Lösungen eines polymeren Sulfonsäuresalzes (Beispiel: Poly(ether-

etherketon-Li-sulfonat oder Poly(ethersulfon-Li-sulfonat) mit Lösungen einer polymeren Base (Beispiel: Poly(ethersulfon-ortho-sulfon-diamin, Poly(4vinylpyridin), Poly(ethylenimin), Poly(anilin)) einphasige Lösungen erzeugen lassen, die nach dem Abdampfen des Lösungsmittels klare, transparente und mechanisch sowie thermisch stabile Polymerblendfilme bilden. Wenn diese Polymerblendfilme nach der Herstellung bei Temperaturen von 20-100°C mit verdünnten Mineralsäuren nachbehandelt werden, werden über diesen Weg auch solche Säure-Base-Blends erhalten, die direkt aus der Mischung der Lösung der polymeren Sulfonsäure mit dem polymeren Amin wegen Polyelektrolytausfällung nicht zugänglich sind. Auf diesem Wege sind beispielsweise kompatible Blends von Poly(4-vinylpyridin) mit Poly(ethersulfonsulfonsäure) zu erhalten, die direkt aus Poly(4-vinylpyridin) und Poly(ethersulfonsulfonsäure) wegen Polyelektrolytausfällung nicht darstellbar sind.

Über den vorstehend beschriebenen Umweg ist nahezu jede polymere Sulfonsäure/jedes polymere Sulfonsäuresalz mit nahezu jedem polymeren (Primären/sekundären/tertiären) Amin zu einem zumindest kompatiblen Polymerblend kombinierbar. Durch entsprechende Wahl der Reaktionspartner können die Eigenschaften des jeweiligen Säure-Base-Blends maßgeschneidert werden.

20

5

10

Die vorteilhaften Eigenschaften der Säure-Base-Blends werden durch spezifische Wechselwirkungen zwischen den Polymerketten der Blendkomponenten hervorgerufen, wie (siehe Bazuin, C. G.) (Zhang, X.; Eisenberg, A.: NMR and Dynamic Mechanical Studies of Miscibility Enhancement via Ionic Interactions in Polystyrene/poly(ethyl Acrylate) Blends J. Polym. Sci.: Part B: Polymer Physics, 28, 1841-1857 (1990)):

- Wasserstoffbrückenbindungen
- Säure-Base-Wechselwirkungen
- Ion-Dipol-Wechselwirkungen

30

25

Diese spezifischen Wechselwirkungen führen zu einer Kompatibilität und teilweise zu einer molekularen Mischbarkeit der polymeren Sulfonsäuren/der polymeren

11

Sulfonsäuresalze mit den polymeren basischen Stickstoffverbindungen.

Die Säure-Base-Blends lassen sich vorteilhaft neben den bereits genannten Anwendungen Direktmethanol- und H2-Membranbrennstoffzelle noch in anderen

5 Membranverfahren einsetzen:

Membranelektrolyse

Wässrige oder wasserfreie Elektrodialyse

Diffusionsdialyse

Abtrennung von Alkenen aus Alken/Alkanmischungen (die Membranen sind hier in der SO₃Ag-Form, wobei das Ag⁺ das Alken reversibel komplexiert und aus diesem Grunde selektiv durch die Membran transportiert (-> erleichterter Transport) (van Zyl, A.J.; Linkov, V.M.; Bobrova, L.P.; Timofeev, S.V: Perfluorosulfonate lonomer Membranes for Separation of Petrochemical Mixtures J. Mat. Sci. Lett., 15, 1459 (1996)) mittels Gastrennung, Pervaporation oder Perstraktion.

Pervaporative Abtrennung von Wasser aus Wasser/Organika-Mischungen Abtrennung von Wasserdampf aus seinen Mischungen mit Permanentgasen oder mit Organika.

20 Ausführungsbeispiele:

Bezugsbeispiel:

Herstellung eines Säure-Base-Blends aus sulfoniertem PEEK und aminiertem PSU (analog J. Kerres et al., loc.cit.)

25

30

10

15

Poly(etheretherketonsulfonsäure) Victrex® wurde nach Helmer-Metzmann et al. hergestellt. Das Polymer hat eine Ionenaustauscherkapazität von 1,66 meg SO3H/g. Aminiertes Polysulfon Udel® wurde nach bekannten Verfahren (analog Guiver et al., loc.cit.) hergestellt. Das Polymer weist 2 Aminogruppen pro Wiederholungseinheit auf. Man mischte die Poly(etheretherketonsulfonsäure) und das aminierte Polysulfon in verschiedenen Mischungsverhältnissen zusammen (Tab. 1) und löste diese Mischung in N-Methyl-Pyrrolidinon zu einer 15 Gew%igen

12

Lösung. Die Lösung wurde nach Herstellung filtriert und entgast. Danach wird die Polymerlösung auf einer Unterlage (z. B. Glasplatte) zu einem dünnen Film gespreitet und danach das Lösungsmittel bei 125°C im Umluftofen oder im Vakuumtrockenschrank abgedampft. Nach der Lösungsmittelabdampfung wurde die Glasplatte mit dem Polymerfilm in eine Wanne mit deionisiertem Wasser gelegt. Dabei löste sie sich innerhalb von 1/2 h von der Glasplatte. Die Membran wurde nun zuerst 48 h in 1N HCl und dann 48 h in deionisiertem Wasser bei jeweils 60°C nachbehandelt. Danach wurden ihre Eigenschaften charakterisiert. Die Charakterisierungsergebnisse sind in Tab. 1 aufgelistet.

5

Tab.1: Zusammensetzung und Eigenschaften von Blendmembranen aus sulfoniertem PEEK und aminiertem PSU

Bezugsbeispiel	Zusammensetzung	Quellung	IEC	Perm-	Ra	R _{sp}
				selektivität		
		. [%]	[meq/g]	[%]	[Ωcm²]	[Ω c m]
1	4,25 g PEEK(SO ₃ H) _{0,5}	<40	1,34	•	0,109	18,2
	0,75 g PSU(NH ₂) ₂					
2	4,5 g PEEK(SO ₃ H) _{0,5}	<50	1,58		0,101	34,8
	0,5 g PSU(NH ₂) ₂					
3	4 g PEEK(SO ₃ H) _{0,5}	23,81	1,4	94,44	0,25	46,41
	1 g PSU(NH ₂) ₂					
4	4,25 g PEEK(SO ₃ H) _{0,5}	29,5	1,63	97,1	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	24,8
	0,75 g PSU(NH ₂) ₂					
5	4 g PEEK(SO ₃ H) _{0,5}	28,4	1,54	95		23,6
	1 g PSU(NH ₂) ₂					
6	3,5 g PEEK(SO ₃ H) _{0,5}	21,4	1,42	98,2		50,3
	1,5 g PSU(NH ₂) ₂		į			
7	2,4 g PEEK(SO ₃ H) _{0,5}	16,7	1,13	99,5		105,5
	1,6 g PSU(NH ₂) ₂					

5

10

15

Beispiele 1 bis 11:

Herstellung eines Säure-Base-Blends aus sulfoniertem PSU und aminiertem PSU

Poly(ethersulfonsulfonsäure) Udel® wurde nach Kerres et al. hergestellt. Das Polymer hat entweder eine Ionenaustauscherkapazität von 2,6 meq SO₃H/g (wasserlöslich) oder eine Ionenaustauscherkapazität von 1,7 meq SO₃H/g (nicht wasserlöslich). Aminiertes Polysulfon Udel® wurde nach Guiver et al. hergestellt. Das Polymer weist 2 Aminogruppen pro Wiederholungseinheit auf. Die Poly(ethersulfonsulfonsäure) und das aminierte Polysulfon wurden in verschiedenen Mischungsverhältnissen vermischt (Tab. 1) und diese Mischung in

14

N-Methyl-Pyrrolidinon zu einer 15 Gew%igen Lösung gelöst. Die Lösung wurde nach der Herstellung filtriert und entgast. Danach wurde die Polymerlösung auf einer Unterlage (z. B. Glasplatte) zu einem dünnen Film gespreitet und danach das Lösungsmittel bei 125°C im Umluftofen oder im Vakuumtrockenschrank abgedampft. Nach der Lösungsmittelabdampfung wurde die Glasplatte mit dem Polymerfilm in eine Wanne mit deionisiertem Wasser gelegt. Dabei löste sie sich innerhalb von 1/2 h von der Glasplatte. Die Membran wurde nun zuerst 48 h in 1N HCl und dann 48 h in deionisiertem Wasser bei jeweils 60°C nachbehandelt. Danach wurden ihre Eigenschaften charakterisiert. Die Charakterisierungsergebnisse sind in Tab. 2 aufgelistet.

5

10

Tab. 2: Zusammensetzung und Eigenschaften von Blendmembranen aus sulfoniertem und aminiertem PSU

Beispiel	Zusammensetzung	Quellung	IEC	D		
Delopioi	Zusammenseizung	Quellung	IEC	Perm-	Ra	R _{sp}
				selektivität		
		[%]	[meq/g]	[%]	[Ω c m²]	[Ωcm]
1	3 g PSUSO ₃ H	26,83	1,44	97,25	0,261	70,41
	1 g PSU(NH ₂) ₂		:			-
2*	2,8 g PSUSO ₃ Li	20,22	1,27	99,18	0,68	65,34
	0,7 g PSU(NH ₂) ₂]				
3	4,2 g PSUSO ₃ H	17,04	1,09	99,74	0,966	148,61
	1,8 g PSU(NH ₂) ₂					
4	5,4 g PSUSO ₃ H	40,54	1,59	92,14	0,139	13,93
	0,6 g PSU(NH ₂) ₂					
5	4,8 g PSUSO ₃ H	30,6	1,54	97,05	0,28	29,09
	1,2 g PSU(NH ₂) ₂			•		
6	3 g PSUSO ₃ H	11,70	0,42	99,58	_	
	3 g PSU(NH ₂) ₂			}		
7	3,6 g PSUSO ₃ H	13,86	0,97	99,24	3,21	401,1
	2,4 g PSU(NH ₂) ₂					
8	4,2 g PSU(SO ₃ H) _{1,6}	42,07	2,1		0,094	14,46
	1,8 g PSU(NH ₂) ₂					
9	4,8 g PSU(SO ₃ H) _{1,6}	63,27	2,31		0,057	7,92
	1,2 g PSU(NH ₂) ₂					
10	5,28 g PSU(SO ₃ H) _{1,6}	120,77	2,57		0,0475	5,52
	0,72 g PSU(NH ₂) ₂					
11	5,58 g PSU(SO ₃ H) _{1,6}	306,25	2,66	_	0,05	5,88
	0,42 g PSU(NH ₂) ₂					

^{*} Membran wurde durch Zusammenmischung von PSU-Lithiumsulfonat und aminiertem PSU hergestellt.

5

Beispiel 12:

Herstellung eines Säure-Base-Blends aus sulfoniertem PSU und aus Poly(4-vinylpyridin)

5

10

15

5,7 g sulfoniertes PSU in der SO3Li-Form (IEC=1,6 meq/g) wurden in 24 g N-Methylpyrrolidinon (NMP) gelöst. Danach wurden in die Lösung 0,3 g Poly(4-vinylpyridin) (Molekularmasse 200.000 g/mol) eingewogen und dieses Polymer ebenfalls aufgelöst. Die Lösung wurde nach Herstellung filtriert und entgast. Danach wurde die Polymerlösung auf einer Unterlage (z. B. Glasplatte) zu einem dünnen Film gespreitet und danach das Lösungsmittel bei 125°C im Umluftofen oder im Vakuumtrockenschrank abgedampft. Nach der Lösungsmittelabdampfung wurde die Glasplatte mit dem Polymerfilm in eine Wanne mit deionisiertem Wasser gelegt. Dabei löste sie sich innerhalb von 1/2 h von der Glasplatte. Die Membran wird nun zuerst 48 h in 1N HCl und dann 48 h in deionisiertem Wasser bei jeweils 70°C nachbehandelt. Danach wurden ihre Eigenschaften charakterisiert. Charakterisierungsergebnisse:

Ionenaustauscherkapazität:

IEC=1,2 meq SO₃H/g Polymer

Dicke:

d=65 µm

20 Quellung (H₂O, RT, H⁺-Form):

SW=32,2%

Flächenwiderstand (RT, H+-Form):

 $0,144~\Omega cm^2$ (gemessen in 0,5~N

HCI)

spezif. Widerstand (RT, H+-Form):

22,1 Ωcm

25 <u>Beispiel 13</u>:

Herstellung eines Säure-Base-Blends aus sulfoniertem PSU und aus Poly(ethylenimin)

3g wasserlösliches sulfoniertes Polysulfon Udel® in der SO3L¹Form
30 (Ionenaustauscherkapazität 2,5 meq SO3H/g Polymer) wurden in 17 g N,NDimethylacetamid (DMAc) gelöst. Danach wurden in die Lösung 0,322 g 50

17

Gew%ige wässrige Polyethylenimin-Lösung (ALDRICH; Prod. Nr. 18,197-8) eingetropft. Die Lösung wurde nach Herstellung filtriert und entgast. Danach wurde die Polymerlösung auf einer Unterlage (z. B. Glasplatte) zu einem dünnen Film gespreitet und danach das Lösungsmittel bei 125°C im Umluftofen oder im Vakuumtrockenschrank abgedampft. Nach der Lösungsmittelabdampfung wurde die Glasplatte mit dem Polymerfilm in eine Wanne mit deionisiertem Wasser gelegt. Dabei löste sie sich innerhalb von 1/2 h von der Glasplatte. Die Membran wurde nun zuerst 48 h in 1N HCl und dann 48 h in deionisiertem Wasser bei jeweils 70°C nachbehandelt. Danach wurden ihre Eigenschaften charakterisiert.

10 Charakterisierungsergebnisse:

> lonenaustauscherkapazität: IEC=1,65 meq SO₃H/g Polymer

Dicke: d=110 µm

Quellung (H2O, RT, H+-Form): SW=160%

Flächenwiderstand (RT, H+-Form): $0.0623 \ \Omega \text{cm}^2$ (gemessen in $0.5 \ \text{N}$

15 HCI)

spezif. Widerstand (RT, H+-Form): 5,67[°]Ωcm

Bezugsbeispiel 8:

Anwendung einer Säure-Base-Blendmembran in einer H2-PEFC

20

30

Zwei der Membranen (Bezugsbeispiel 2, obere Kurve, und Bezugsbeispiel 1, untere Kurve in der Fig. 1) wurden in einer H2-PEFC im Sauerstoff- und im Luftbetrieb getestet. Die Membranen wurden mit SIEMENS-Elektroden mit einem Pt-Gehalt von 4mg Pt/g beschichtet.

25 Die Versuchsbedingungen im O2/H2-Betrieb waren:

Druck: 2 bar absolut

Lambda: 2

Temperatur: 80°C

Die im O2/H2-Betrieb erhaltene Kennlinie ist in Fig. 1 gezeigt:

18

Die Versuchsbedingungen im Luft/H2-Betrieb waren:

Druck:

1,5 bar absolut

5 Lambda: 10

Temperatur: 65°C

Die im Luft/H₂-Betrieb erhaltene Kennlinie ist in Fig. 2 gezeigt.

Aus Fig. 1 und Fig.2 ist ersichtlich, daß die Performance der untersuchten Membranen in der H2-Brennstoffzelle sowohl im O2- als auch im Luftbetrieb 10 hervorragend ist.

Beispiel 14:

Anwendung einer Säure-Base-Blendmembran in einer DMFC

15

30

Eine der Membranen (Bezugsbeispiel 1) wurde in einer Direktmethanol-Brennstoffzelle (DMFC) im Luftbetrieb getestet. Die Membranen wurden mit SIEMENS-Elektroden beschichtet. Die Konzentration der Methanol/Wasser-Mischung an Methanol betrug 0,5 mol/l.

Die Versuchsbedingungen im Luft/Methanol-Betrieb waren: 20

Druck:

1,5/1,5 bar absolut

Fluß:

100 ml/min Luft

Temperatur: 80°C

Die im Luft/Methanol-Betrieb erhaltene Kennlinie ist in Fig. 3 gezeigt. 25

Aus Fig. 3 ist ersichtlich. daß die Performance der Membran überraschenderweise fast so gut ist wie die von Nafion® 117. Durch weitere Dickenreduktion der Membran und/oder Reduktion der Methanol-Permeabilität via Einmischen größerer Anteile an aminiertem PSU ist sogar eine bessere Performance der Membranen gegenüber Nafion® gegeben.

PATENTANSPRÜCHE

1. Verfahren zur Herstellung von Ionenaustauschermembranen, dadurch gekennzeichnet, daß man Lösungen von polymeren Sulfonsäuresalzen der allgemeinen Formel

Polymer-SO₃X,

wobei X für 1-wertige Metallkationen, NH₄⁺, NH₃⁺, NH₂R₂⁺, NHR₃⁺, NR₄⁺, PyridinH⁺ und R für einen Alkyl- und/oder Arylrest steht mit primären, sekundären oder tertiären Stickstoff enthaltenden Polymeren in dipolar-aprotischen Lösungsmittel umsetzt und die erhaltenen polymeren Sulfonsäuresalz-Base-Blends nach Lagerung bei 20 °C bis 100 °C in heißer verdünnter Mineralsäure nachbehandelt werden.

- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man die Polymere, die ausgewählt sind aus Polyetheretherketonen, Polyethersulfonen, Polyphenylensulfiden und/oder Polyphenylenoxiden mit primären, sekundären oder tertiären Stickstoff enthaltenden Polymeren umsetzt.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man polymere Sulfonsäuresalze, ausgewählt aus Polymeren die als Repitiereinheit aromatische Kern-Stukturen der Formeln R_1 oder R_2 aufweisen, wobei

$$- \bigcirc \qquad - \bigcirc \qquad - \bigcirc \qquad (R_1)$$

wobei

 R_3 für Wasserstoff, Trifluormethyl oder C_nH_{2n+1} , mit n = 1 bis 10, insbesondere Methyl

 R_4 für Wasserstoff, C_nH_{2n+1} mit n = 1 bis 10, insbesondere Methyl oder Phenyl und x für 1, 2 oder 3 steht.

die über Brückengruppen $R_{\scriptscriptstyle 5}$ oder $R_{\scriptscriptstyle 6}$ verknüpft sind, wobei

R₅ für -O-.

R₆ für -SO₂-,

 R_7 für >C = O und

R₈ für -S- stehen;

insbesondere.

Poly(etheretherketone) mit ($[R_5-R_2-R_5-R_2-R_7]_n$; x = 1, R_4 =H)

Poly(ethersulfone) ($[R_1-R_5-R_2-R_6-R_2-R_5]_n$; R_2 : x=1, R_4 =H),

Poly(ethersulfone) ($[R_2-R_6-R_2-R_5]_n$; R_2 : x=1, R_4 =H),

Poly(phenylsulfone) ([(R_2)₂- R_5 - R_2 - R_6 - R_2]_n; R_2 : x=2, R_4 =H),

Polyetherethersulfone ([$R_5-R_2-R_5-R_2-R_6$] $_n$ -[$R_5-R_2-R_6-R_2$] $_m$; R_2 : x=1, R_4 =H, $\frac{n}{m}$ =0,18),

Poly(phenylensulfide) ($[R_2-R_8]_n$; R_2 : x=1, R_4 =H) und/oder

Poly(phenylenoxide) ($[R_2-R_5]_n$; $R_4=CH_3$)

mit den Stickstoff enthaltenden Polymeren umsetzt.

4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man polymere Sulfonsäuren in dipolar-aprotischen Lösungsmitteln auflöst, danach

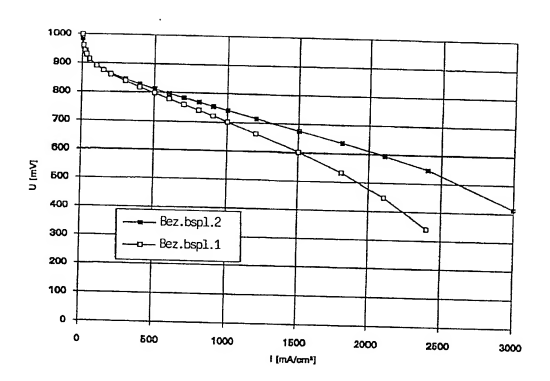
PCT/EP99/02756

gegebenenfalls die dem Gehalt des Polymers an SO3H-Gruppen entsprechende äquimolare Menge eines niedermolekularen primären, sekundären oder tertiären Amins zusetzt und anschließend in der Polymerlösung noch ein Polymer auflöst, das primäre, sekundäre oder tertiäre basische Stickstoffgruppen enthält.

- 5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Lösungsmittel ausgewählt sind aus N-Methylpyrrolidon, N,N-Dimethylacetamid, N,N-Dimethylformamid, Sulfolan oder Dimethylsulfoxid.
- 6. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Polymere ausgewählt sind aus Poly(etheretherketonen) und Poly(ethersulfonen) als Träger der Sulfonsäure- oder Sulfonsäuresalzgruppen.
- 7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Polymere ausgewählt sind aus Poly(etheretherketonen) und Poly(ethersulfonen) als Träger der primären, sekundären oder tertiären basischen Stickstoffgruppen.
- 8. Blendpolymere und Blendpolymermembranen, erhältlich nach einem Verfahren gemäß den Ansprüchen 1 bis 7.
- 9. Verwendung von Säure-Base-Polymerblends nach Anspruch 8 in Form dünner Folien (Membranen) als protonenleitender Elektrolyt in Membranbrennstoffzellen (H2-Polymerelektrolytbrennstoffzellen oder Direktmethanolbrennstoffzellen), in der Polymerelektrolytmembran(PEM)-Elektrolyse, in der wässrigen oder nichtwässrigen Elektrodialyse oder in der Diffusionsdialyse.
- 10. Verwendung von Säure-Base-Polymerblends nach Anspruch 8 in dünner Folien (Membranen) oder in Form von Hohlfasern in der Pervaporation, Perstraktion, Gastrennung, Dialyse, Ultrafiltration, Nanofiltration oder Umkenrosmose.

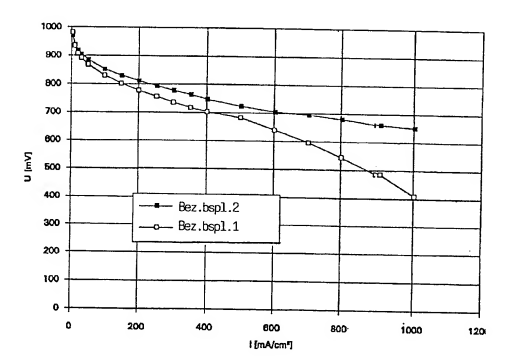
1/3

Fig. 1



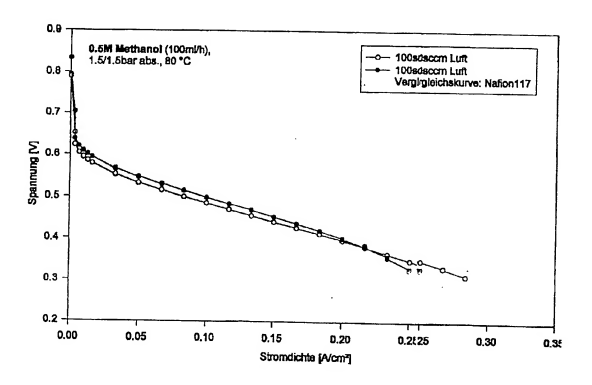
2/3

Fig. 2



3/3

Fig. 3



Interi nai Application No PCT/EP 99/02756

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 C08J5/22 C08L C08L71/00 C08L81/06 H01M8/10 H01M8/02 B01D71/80 B01D71/68 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 COSJ COSL HOIM BOID Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. EP 0 574 791 A (HOECHST AG) 8,9 X 22 December 1993 (1993-12-22) cited in the application claims 13,18; example 6 EP 0 576 830 A (GAMBRO DIALYSATOREN) X 8,10 5 January 1994 (1994-01-05) claims 1-3; table 3 page 1, line 3 - line 5 X EP 0 337 626 A (PCI MEMBRANE SYSTEMS LTD) 8,10 18 October 1989 (1989-10-18) page 4, line 15 - line 43; table 1 Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. . Special categories of cited documents : *T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international *X* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled document published prior to the international tiling date but later than the priority date claimed *&* document member of the same patent family Date of malling of the international search report Date of the actual completion of the international search 20.09.1999 2 September 1999 Authorized officer Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040. Tx. 31 651 epo nl. O'Sullivan, T Fax: (+31-70) 340-3016

2

Interi nal Application No
PCT/EP 99/02756

		PCT/EP 99/02756		
	etion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.	
x	DATABASE WPI Section Ch, Week 9216 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class A26, AN 92-128282 XP002113729 & JP 04 071626 A (NITTO DENKO CORP), 6 March 1992 (1992-03-06) abstract		8	
X	abstract DE 196 32 285 A (HOECHST AG) 19 February 1998 (1998-02-19) claims 1,6,8,9,11,14,17		8,9	

International application No. PCT/EP 99/02756

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
	·
2.	Claims Nos.: 1-10 because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
	see the annex further information PCT /ISA/210
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Вох П	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remar	k on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
	No protest accompanied the payment of additional search fees.

Information on patent family members

International Application No PCT/EP99/02756

Field I.2 (continued)

Valid patent claims 1-10 relate to an excessively large number of possible methods, of which only a small proportion is supported by the description as defined by PCT Art. 6 and/or can be considered as disclosed in the patent application as defined by PCT Art. 5. In the present case, the patent claims lack the necessary support and the patent application lacks the necessary disclosure to such an extent that a meaningful search covering the entire range of protection sought for appears to be impossible. For this reason, the search was directed towards those parts of the patent claims that appeared to be supported or disclosed as previously defined, namely those parts referring to the methods for the production of ion-exchange membranes made from sulphonated aryl polymers, e.g. polyether ether ketones, polyether sulfones, polyphenyle sulfones, polyphenyle sulfides, polyphenyle oxides.

The applicant is reminded that patent claims relating to inventions for which no international search report has been established cannot normally be considered as subject of an international preliminary examination (Rule 66.1(e) PCT). In its capacity as International Preliminary Examining Authority, the EPO does not carry out a preliminary examination for subjects on which no search is available. This also applies in the case of changes made to the patent claims after the international search report (Art. 19 PCT) has been received or in the case that the applicant files new patent claims during the process as defined by PCT Chapter II.

information on patent family members

Inten nal Application No PCT/EP 99/02756

Patent document cited in search report EP 0574791 A		Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
		22-12-1993	CA 2098238 A JP 6093114 A US 5438082 A US 5741408 A US 5561202 A		14-12-1993 05-04-1994 01-08-1995 21-04-1998 01-10-1996	
EP 0576830	A	05-01-1994	DE JP US	4219218 A 6254158 A 5401410 A	13-01-1994 13-09-1994 28-03-1995	
EP 0337626	A	18-10-1989	GB AU	2216134 A 3171489 A	04-10-1989 05-10-1989	
JP 4071626	A	06-03-1992	JP	2843427 B	06-01-1999	
DE 19632285	A	19-02-1998	WO EP	9807164 A 0917716 A	19-02-1998 26-05-1999	

Interr rales Aktenzeichen PCT/EP 99/02756

a. klassifizierung des anmeldungsgegenstandes IPK 6 C08J5/22 C08L71/00 C08L81/06 H01M8/10 H01M8/02 B01D71/80 B01D71/68 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) C08J COSL HOIM BOID Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. X EP 0 574 791 A (HOECHST AG) 8,9 22. Dezember 1993 (1993-12-22) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 13,18; Beispiel 6 EP 0 576 830 A (GAMBRO DIALYSATOREN) χ 8,10 5. Januar 1994 (1994-01-05) Ansprüche 1-3; Tabelle 3 Seite 1, Zeile 3 - Zeile 5 X EP 0 337 626 A (PCI MEMBRANE SYSTEMS LTD) 8,10 18. Oktober 1989 (1989-10-18) Seite 4, Zeile 15 - Zeile 43; Tabelle 1 Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siehe Anhang Patentfamilie entnehmen Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erlindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist 'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist 'E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden *L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweitelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie Veröffentlichung von besonderer Bedeutung: die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 2. September 1999 **20**. 09. 1999 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 O'Sullivan, T

2

Interr nales Aktenzeichen
PCT/EP 99/02756

		PC1/EP 99/02756	99/02/56			
C.(Fortseta	C(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN					
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	nden Teile Betr. Anspruch Nr.				
Х	DATABASE WPI Section Ch, Week 9216 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class A26, AN 92-128282 XP002113729 & JP 04 071626 A (NITTO DENKO CORP), 6. März 1992 (1992-03-06) Zusammenfassung	8				
X	DE 196 32 285 A (HOECHST AG) 19. Februar 1998 (1998-02-19) Ansprüche 1,6,8,9,11,14,17	8,9				

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 99/02756

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
(and blatt)
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. Ansprüche Nr. weil sie sich auf Gegenstände beziehen zu deren Besteurte if B. 4.5. i. v. v.
weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
2. X Ansprüche Nr. 1-10 weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann namelden Anforderungen so wenig entsprechen,
daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
siehe Zusaatzblatt WEITERE ANGABEN PCT/ISA/210
ANDREY PCT/13A/210
3. Ansprüche Nr.
weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einhottlichkeit der Edit der California
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
g status, nat die behorde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet werden eine Ansprüche, der dieser
internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. Der Anmelder hat die erterderlieben zu statt u. D.
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.
Die Zahlung zusätzlicher Recherchangebühren erfolgte ohne Widerspruch.

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Fortsetzung von Feld I.2

Die geltenden Patentansprüche 1-10 beziehen sich auf eine unverhältnismäßig große Zahl möglicher Verfahren, von denen sich nur ein kleiner Anteil im Sinne von Art. 6 PCT auf die Beschreibung stützen und/oder als im Sinne von Art.5 PCT in der Patentanmeldung offenbart gelten kann. Im vorliegenden Fall fehlt den Patentansprüchen die entsprechende Stütze und fehlt der Patentanmeldung die nötige Offenbarung in einem solchen Maße, daß eine sinnvolle Recherche über den gesamten erstrebten Schutzbereich unmöglich erscheint. Daher wurde die Recherche auf die Teile der Patentansprüche gerichtet, welche im o.a. Sinne als gestützt und offenbart erscheinen, nämlich die Teile betreffend, die Verfahren zur Herstellung von Ionenaustauschermembranen aus sulphonierten Arylpolymeren z.B. Polyetheretherketonen, polyethersulfonen, polyphenylsulphonen, polyphenylensulfiden, polyphenylenoxiden

Der Anmelder wird darauf hingewiesen, daß Patentansprüche auf Erfindungen, für die kein internationaler Recherchenbericht erstellt wurde, normalerweise nicht Gegenstand einer internationalen vorläufigen Prüfung sein können (Regel 66.1(e) PCT). In seiner Eigenschaft als mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde wird das EPA also in der Regel keine vorläufige Prüfung für Gegenstände durchführen, zu denen keine Recherche vorliegt. Dies gilt auch für den Fall, daß die Patentansprüche nach Erhalt des internationalen Recherchenberichtes geändert wurden (Art. 19 PCT), oder für den Fall, daß der Anmelder im Zuge des Verfahrens gemäß Kapitel II PCT neue Patentanprüche vorlegt.

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inter: lales Aktenzeichen
PCT/EP 99/02756

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument EP 0574791 A		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
		22-12-1993	CA 2098238 A JP 6093114 A US 5438082 A US 5741408 A US 5561202 A		14-12-1993 05-04-1994 01-08-1995 21-04-1998 01-10-1996	
EP 0576830	A	05-01-1994	DE JP US	4219218 A 6254158 A 5401410 A	13-01-1994 13-09-1994 28-03-1995	
EP 0337626	Α	18-10-1989	GB AU	2216134 A 3171489 A	04-10-1989 05-10-1989	
JP 4071626	A	06-03-1992	JP	2843427 B	06-01-1999	
DE 19632285	Α	19-02-1998	WO EP	9807164 A 0917716 A	19-02-1998 26-05-1999	